

# NEWS LETTER

No.32 Jun.  
2002

## Japanese Society For Cancer Prevention 日本がん予防研究会

### 酸化ストレス発がんの 標的遺伝子 —その新しいコンセプト—

豊國 伸哉  
(京都大学大学院医学研究科  
基礎病態学講座病態生物医学 助教授)



#### 1. 酸化ストレスと発がん

酸化ストレスは、「活性酸素・フリーラジカルによる負荷から、抗酸化剤・抗酸化酵素・分子傷害の修復酵素などによる消去・防御・修復作用をさしひいたもの」であると定義される。活性酸素が過剰に生成する病態は、紫外線・放射線照射、鉄・銅などの遷移金属による傷害、

ウイルス感染症、炎症、抗がん剤の薬理作用、移植や心筋梗塞に伴う虚血・再灌流傷害など多岐に渡る。ここで興味深いことは、再灌流傷害以外の上記病態はすべて、ヒトにおいて発がんとの関連が指摘されているということである。すなわち、紫外線による皮膚癌、放射線による白血病、鉄の過剰蓄積による肝細胞癌(原発性ヘモクロマトーシス)や悪性中皮腫(アスペスト線維の吸引による、アスペストの鉄含量は約30%と高いことが知られる)、B型・C型慢性肝炎後の肝硬変に伴う肝細胞癌、重症火傷後の皮膚癌、結核性胸膜炎・膿胸に伴うリンパ腫、化学療法後の2次発がんなどである。全例において酸化ストレスが主要因として働いているかどうかは不明であるが、これらは発がんと酸化ストレスを結びつける重要な証拠と考えられる。さらに、活性酸素は、私たちが生きている限り、常に体内で発生しており、フリーラジカル反応により生じた副産物の修復・処理酵素の活性が減少すれば、内因性の活性酸素の寄与も無視できなくなると考えられる。

発がんのメカニズムに関する研究は、この四半世紀の間に長足の進歩を遂げた。「がんは、ゲノムDNAあるいは細胞周期の病気である」というコンセプトが確立されたが、これは「がん遺伝子」お

よび「がん抑制遺伝子」の発見による。ここで私たちが問題としたのは、果たして酸化ストレス発がんにおいて、標的となる遺伝子が存在するのであろうかということである。共有結合を改変するフリーラジカル反応は大変速いものである。たとえば、ヒドロキシラジカルとグアニンの二次速度定数は  $1.0 \times 10^{10} \text{ M}^{-1} \text{ s}^{-1}$  である。この状況では、フリーラジカルの発生した場所で即座に反応が起こるため、すべてのゲノム領域が同じ確率で傷害を受け、したがって決まった標的の遺伝子はないであろうという仮説が成立する。しかし、私たちはこの考え方方に疑問を持ち、以下のような実験を行った。

#### 2. 酸化ストレスによる発がんモデルと その標的遺伝子

私たちは1982年の岡田 茂博士による観察<sup>1)</sup>以来、当教室において、鉄ニトリロ三酢酸(ferric nitrilotriacetate)によるラット腎発がんモデルを酸化ストレスによる発がんモデルとして確立し、研究を重ねてきた。このモデルの特徴は、1)腫瘍が上皮由来、2)転移や浸潤が高率、3)鉄を介した酸化ストレスを実証できるという3点である。その詳細なデータについては、これまでに発表された総説に譲る<sup>2, 3)</sup>。このモデルにおいて特異的標的となる遺伝子は存在するのか、ある

#### 目 次

酸化ストレス発がんの標的遺伝子—その新しいコンセプト—(豊國伸哉)	1
食事ポリフェノール・フラボノイドはがんを予防できるか(金沢和樹)	2
細胞増殖に対するカロテノイドの作用(長尾昭彦)	4
ワサビ中の第二相解毒酵素誘導物質に関する研究(森光康次郎)	5
クルクミノイドと「がん予防」(大澤俊彦)	6
第8回国際環境変異原学会奈良サテライトミーティング(ICEM8-NARA)報告(中江 大)	9

# NEWS LETTER

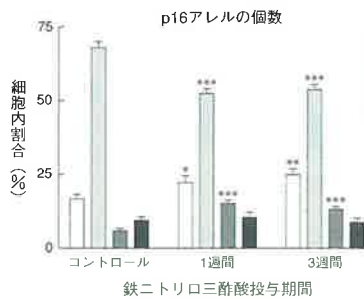


図1 鉄ニトリロ三酢酸反復投与後のラット腎臓尿細管細胞におけるp16がん抑制遺伝子のアレル数の解析 (\*, p<0.05; \*\*, p<0.01 vs コントロール)

とすればそれはどの遺伝子かについて、私たちはF<sub>1</sub>ハイブリッド動物で作製した腫瘍を使用して、アレル損失解析により検討した。この方法は、Knudsonのtwo hitセオリーに則り、がん抑制遺伝子をスクリーニングする方法である。すなわち、がん抑制遺伝子では両方のアレルが不活性化されて、初めてある形質が変化するが、一般的に遺伝子の片側にアレル損失がおこると、残ったアレルに更に点突然変異や欠損がおこりやすくなるとされている。もし、決まったがん抑制遺伝子が不活性化されるのであれば、染色体上の決まった領域にアレル損失が集積するはずである。

この戦略により、私たちは、鉄ニトリロ三酢酸の標的遺伝子のひとつがp15<sup>INK4B</sup>/p16<sup>INK4A</sup>がん抑制遺伝子であるとを見いだした。更に、この標的遺伝子に起こる変異のほとんどは点突然変異ではなく欠損であり、5'プロモーター領域のメチル化も併存していた。p15/p16遺伝子のアレル損失は44%に、不活性化は38%に認められた<sup>4</sup>。

p15/p16遺伝子の変異・不活性化は、ヒト腫瘍においてもp53がん抑制遺伝子について頻度の高いものである。しかも、酸化ストレス発がんと考えられる悪性中皮腫で約50%とホモ欠損の頻度が高い<sup>5</sup>。p15/p16はcyclin-dependent kinaseの阻害をしておりrb pathwayの上流にあり、いわゆるgatekeeperの代表的なものである。また、p16遺伝子が報告されてから1年後にそのさらに上流にexon部分(exon 1β)が発見され、alternative splicingによりp19(exon 1β, 2, 3)という別のタンパク質をコードしていることが明らかにされた。しかも、p19はp53 pathwayに関連し、p53蛋白の分解に関係するubiquitin ligaseを阻害する機能があった<sup>6</sup>。従って、p16遺伝子部分は、ふたつのpathwayに関係するということより、ゲノムにおいて扇の要にあたるともいえる。

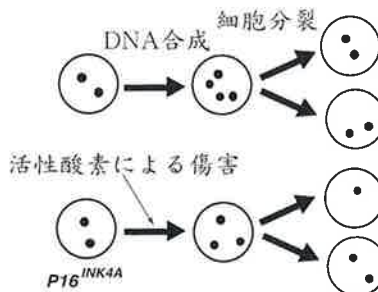


図2. アレル数異常細胞出現のメカニズムに関する仮説

### 3. p16のアレル損失はいつ起こるのか

次に、このアレル欠損が発がんのどの時期に起こるのかを検討した。がんは基本的にモノクローナルであるが、発がん過程においては種々の細胞が混ざりあっている。私たちは捺印細胞診とin situ hybridizationを組み合わせるという方法を考案し、腎臓の尿細管細胞のp16遺伝子のアレル数を数え、それぞれの割合を求めた。この際、p53とvhl遺伝子座をコントロールとしたが、驚いたことにp16遺伝子座のみにおいて、鉄ニトリロ三酢酸連続投与わずか1週間より、アレル3個の細胞の割合が増加し、アレル1個の割合も有意に増加した(図1)<sup>7</sup>。このことは、わずか1週間の強い酸化ストレスによりp16遺伝子座特異的にアレル損失が起こることを意味する。喫煙の関係した肺癌ではp16遺伝子の欠損が高頻度に認められるという報告<sup>8</sup>もあり、私たちの観察はがん予防を考える上でも重要な知見と考えられる。図に私たちの仮説を示す(図2)が、p16遺伝子座はゲノムの中で、酸化ストレスに特に弱い部位である可能性が高い。今後は、これが鉄を介したラジカル反応だけに特異的なのか、また、ヒトにあてはめることができるのかを検証していくことが重要である。

### 4. おわりに

フリーラジカル反応は、特に試験管内では、特異性がなく近傍のどんな分子とも反応するのが特徴であるとされてきた。しかしながら、私たちのデータは、思いがけずこの仮説に反するものとなつた。すなわち、フリーラジカル反応も、生体というひとつのブラックボックスを通ると特異的な反応になりうるということを意味している。同様の特異性が、蛋白質に関してもあてはまることが明らかになりつつある。このような標的遺伝子座、蛋白質が解明されていけば、がん予防をはじめとする疾病の予防に大きく貢献するであろう。

### 文献

- Okada S. & Midorikawa O. *Jpn. Arch. Intern. Med.* **29**, 485 (1982)
- Okada S. *Pathol. Int.* **46**, 311 (1996)
- Toyokuni S. *Pathol. Int.* **49**, 91 (1999)
- Tanaka T. et al. *Oncogene* **18**, 3793 (1999)
- Liggett W. H., Jr. & Sidransky D. *J. Clin. Oncol.* **16**, 1197 (1998)
- Kamijo T. et al. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **95**, 8292 (1998)
- Hiroyasu M. et al. *Am. J. Pathol.* **160**, 419 (2002)
- Sanchez-Cespedes M. et al. *Cancer Res.* **61**, 2092 (2001)

## 食事ポリフェノール・フラボノイドはがんを予防できるか

金沢 和樹

(神戸大学 食品・栄養化学)



ポリフェノール・フラボノイドは健康食品の代名詞のように使われるほどのブームになり、多彩な生理活性が報告されている。これらは植物が生産する成分で数十万種類存在するといわれている。種類が多いのは、植物がこれらを糖を結合した配糖体の形で貯蔵しており、糖の種類や結合様式が多様なためである。しかし生理活性があるのは骨格構造(アグリコン)である。アグリコンの種類は数百であり、アグリコンで分類するとそれほど複雑ではない。まず、コーヒー酸、クルクミン、レスベラトロールのような单環構造のものと、多環のものに分けることができる。多環型はアントラキノンとフラボノイドに分類できる。アントラキノンは漢方などの薬草の有効成分である。多様な生理活性が報告されているのはフラボノイドだが、フラボン、フラボノール、アントシアニジン、イソフラボン、フラバノン、カテキン類

# NEWS LETTER

の6つに細分類されている（カルコンやオーロンもフラボノイドだが、食品成分としてはマイナーである）。これらの報告されている生理活性を表1にまとめてみた。他にも多様に生理活性が報告されているが、その作用濃度から見て、とてもヒト体内で有効と思えないので、無視した。活性の後のローマ数字は、主にその活性を示すポリフェノールの群である。筆者が活性構造相関から便宜上群分けしたもので、I群は単環型ポリフェノール、II群にはアントラキノン、フラボン、フラボノール、アントシアニジンが含まれ、III群はイツフラボン、フラバノン、カテキンである。列記した活性の多くは、これらを摂取していれば発がんを抑えることができると思える「がん予防効果」、あるいはがんを治癒できる「抗がん作用」にかかわるものである。しかし、果たしてこれらの活性が有効か否かは不明な点が多い。

食事ポリフェノールは消化管腔内では高濃度で存在するので、様々な活性が有効かもしれない。しかし、その吸収率は10～50%と低く、速やかに抱合され、排泄も早く体内半減期は2～9時間であり、ヒト体内濃度は低く $1.5\text{ }\mu\text{M}$ ほどと考えられている<sup>1-3</sup>。したがって、ヒト体内で有効な活性は限られる。その生理活性は抗酸化能とタンパク質機能調節作用に大別できる。抗酸化能はポリフェノール類全般（I、II、III群）に共通だが、O-ジオール（カテコール）構造のものが低濃度でも顕著である。抗酸化能が強いポリフェノールは遺伝子の酸化的損傷を抑えてがんを予防できる可能性がある。しかし、疫学研究では摂取量と冠動脈心疾患のリスクは逆相関するが<sup>4, 5</sup>、がんと逆相関するという研究結果はごく一部である<sup>6</sup>。タンパク質機能調節作用については、その作用濃度と疫学研究結果から有効と思える活性を表

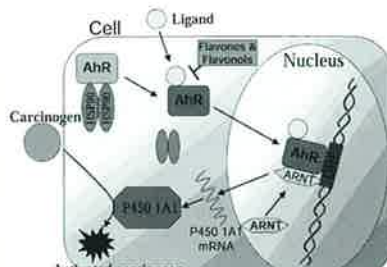


図1

にあげた。この作用はアグリコンの化学的立体構造の違いから3群に分類できる。II群のポリフェノールは、シトクロームP450 (CYP) 1A酵素類を阻害することで調理発がん物質であるヘテロサイクリックアミンの発がん性を抑える<sup>7</sup>。また、アンタゴニスト的にアリル炭化水素受容体 (AhR) に作用してダイオキシンの毒性を軽減する<sup>8</sup>。これらと化学構造がミラーイメージのIII群は、ステロイドホルモン受容体に作用して、それに関係するがんや骨粗しょう症を抑える<sup>9</sup>。それぞれは他群の活性も示すが、1桁以上高い作用濃度を要求するので、ヒト体内では上記の活性のみが有効と思える。一方、I群の単環ポリフェノール類の一部は、薬物代謝系の第二相酵素を誘導すると言われている<sup>10</sup>。発がん物質などの異物は第一相酵素のCYPが酸化的に代謝し、その産物をグルタチオントランスフェラーゼなどの第二相酵素類が処理する。しかし生体では一相と二相酵素の活性が一致していない、一相酵素の酸化産物が蓄積することがある。酸化産物は活性酸素を生成したり、あるいは直接遺伝子を攻撃して酸化的損傷を与える。したがって第二相酵素の誘導は発がんを抑える可能性がある。

このようなポリフェノールの遺伝子発現調節は、介する受容体は異なるが、

機構は類似しているので、フラボン、フラボノールによるダイオキシン毒性の軽減作用を例にあげてみる（図1）。ダイオキシン類は細胞質に存在するAhRに結合して形質転換させ、それを核内に移行させ、DNAのダイオキシン応答部位 (DRE、異物応答部位 XRE ともいう) に結合させ、その下流の遺伝子群

を発現させる。発現する遺伝子の多くは発がん、免疫不全、催奇形性に関わるものであり、例えばその一つのCYP1A1は、体内に存在している発がん前駆物質を究極発がん体に活性化すると言っている。フラボンとフラボノールは、このダイオキシン毒性発現機能の初発段階である、AhRの形質転換をアンタゴニストとして阻害する。そしてフラボン、フラボノール自体にはダイオキシンのようなアゴニスト作用はない。しかもアンタゴニスト作用は極めて低い濃度で有効である。例えば $1\text{nM}$ のテトラクロロジベンゾダイオキシン (TCDD) に対して、フラボノールの一つのガランジンの $\text{IC}_{50}$ 値は $0.22\text{ }\mu\text{M}$ である。そしてこのアンタゴニスト作用はダイオキシンの濃度に依存する。ヒト体内のダイオキシン濃度はピコモルレベルと報告されているが、その濃度ならばフラボン・フラボノールはさらに一桁低い濃度で有効と思える。これらのデータは非細胞系で得られたものだが、最近筆者らはこの阻害活性が生体でも有効であることを見出している（未発表）。RL34細胞、あるいはSDラットにメチルコレスタンスレン与えた場合にも、フラボン・フラボノールはAhRの形質転換を抑えた。

食事ポリフェノールの生理活性は多様に報告されているが、ヒトで有効な活性はおそらく表1にあげたものに限られると思う。アグリコンに生理活性があるのだが、体内では速やかにグルクロニドなどの抱合を受けて遊離のアグリコンとして存在する量は極めて低いと思えるからである。抗酸化能に関しては、抱合位置により、カテコール構造が残っていれば有効である。しかしタンパク質機能調節作用はアグリコンにしかない。最近下位らは<sup>11</sup>、炎症組織ではグルクロニダーゼが漏出しており、炎症細胞は脱抱合してフラボノイドを取り込んでいる可能性が高いことを示している。それでも、ヒト体内に存在しえる総濃度は $1.5\text{ }\mu\text{M}$ ほどなので、アグリコンの形態で存在する量もこれを大きく超えるとは思えない。ポリフェノールは日常食品に豊富に含まれる成分なので、これでがんなどが予防できれば極めて好ましいことである。それを有効に利用するには、その活性を示す作用濃度を見極め、Evidence-based nutrients and medicinesの十分な研究が必要と思う。

## 参考文献

- Hollman, P. C. H. & Katan, M. B. *Biomed Pharmacother.* 51, 305-310 (1997).

表1 報告されているポリフェノールの生理活性

	阻害の $\text{IC}_{50}$ あるいは作用の $\text{ED}_{50}(\text{ }\mu\text{M})$
抗酸化 (I、II、III)	$\text{IC}_{50}$ 1–100
CYP1A酵素活性抑制 (II)	$\text{IC}_{50}$ 0.1–10
AhR活性化抑制 (II)	$\text{IC}_{50}$ 0.14–5.5
AhR活性化 (II)	$\text{ED}_{50}$ 80–150
細胞周期に休止期誘導 (II)	$\text{ED}_{50}$ 40–150
ヒスタミン分泌調節 (II)	$\text{IC}_{50}$ 3–20
サイトキニン分泌調節	$\text{IC}_{50}$ 50–100
第二相酵素活性の誘導 (I)	—
腸のCOX-2とiNOS誘導抑制	$\text{IC}_{50}$ < 50
ホスホリバーゼPLA <sub>2</sub> とD阻害	$\text{IC}_{50}$ 10–5000
タンパク質キナーゼ阻害 (II、III)	$\text{IC}_{50}$ > 50
グルコースの細胞内取り込み調節 (III)	$\text{IC}_{50}$ 5–20
ステロイドホルモン分泌調節 (III)	$\text{IC}_{50}$ or $\text{ED}_{50}$ 1–5

# NEWS LETTER

2. de Vries et al. Am. J. Clin. Nutr. 68, 60-65 (1998).
3. Conquer et al. J. Nutr. 128, 593-597 (1998).
4. Hertog M. G. L. Proc. Nutr. Soc. 55, 385-397 (1996).
5. Arts et al. Am. J. Clin. Nutr. 74, 227-232 (2001)
6. Hirvonen et al. Cancer Causes Control, 12, 789-796 (2001).
7. Kanazawa et al. Biosci. Biotechnol. Biochem. 62, 970-977 (1998).
8. Ashida et al. FEBS Lett. 476, 213-217 (2000).
9. Messina & Loprinzi, J. Nutr. 131, 3095s-3108s (2001).
10. Osawa, T, Food Factors for Cancer Prevention, Springer, Tokyo, pp. 39-46 (1997).
11. Shimoji et al. Drug Metab. Disposi. 29, 1521-1524 (2001).

## 細胞増殖に対する カロテノイドの作用

長尾 昭彦

(独立行政法人食品総合研究所食品素材部)



カロテノイドはイソプレン骨格に長鎖の共役二重結合を持つ色素で、主に野菜、果実から摂取される食品成分である。プロビタミンA活性、抗酸化作用、免疫賦活、細胞増殖抑制活性等の機能を持ち、発ガンの化学予防物質として注目してきた。一方で、 $\beta$ -カロテンの介入試験でガン予防に関して否定的な結果が示され $\beta$ -カロテン大量投与の効果に疑問がもたれている。しかし、多くの疫学研究においてカロテノイドの摂取あるいは血漿カロテノイド濃度が各種ガンの危険率と負の相関があることを示され、動物モデルにおいて発ガン抑制を支持する多くの報告が集積している。食品から摂取される多様なカロテノイドも含め、発

ガン抑制の作用機構の裏付けが必要とされる。ヒト血漿中には、 $\beta$ -カロテン、 $\alpha$ -カロテン、リコペン、 $\beta$ -クリプトキサンチン、ゼアキサンチン、ルテインなどのカロテノイドが存在することはよく知られている。しかし、 $\beta$ -カロテン、フィトフルエン、フィトエン等の非環式カロテノイドのように血漿中にかなり存在するにも関わらず注目されなかつたカロテノイドもある。さらに、ネオキサンチン、ピオラキサンチン、フコキサンチン(図-1)のように、通常の食生活で野菜や海藻から多量に摂取されているにもかかわらず、その体内動態が不明のカロテノイドもある。我々は、このような今まで注目されていなかった食品由来カロテノイドに焦点をあて、がん細胞の増殖に対する作用を調べてきたので、最近の知見を紹介する。

レチノイン酸はプロビタミンAカロテノイドの代謝産物であり、核内レセプターRAR、RXRのリガンドとして重要な働きを担っており、また、ヒト前骨髄性白血病細胞HL-60に対し分化誘導作用を持つことはよく知られている。カロテノイドについても、 $\beta$ -カロテン、ルテイン、リコペン、クロセチンなどが分化誘導活性を示すと報告されている。我々は、 $\beta$ -カロテン、リコペン、上記非環式カロテノイドのHL-60細胞に対する分化誘導作用を調べてみた。しかし、 $\beta$ -カロテンとリコペンの分化誘導作用は確認されず、また、細胞増殖に影響は見られなかった。一方、 $\beta$ -カロテンやフィトフルエンは、アポトーシスを誘導することを見出した<sup>11</sup>。 $\beta$ -カロテンやフィトフルエンは培養条件下で急速に消失することから、これらのカロテノイドよりもむしろその分解産物がアポトーシスを引き起こしている可能性が考えられた。そこで、これらのカロテノイドを溶媒中で予め自動酸化させて調製したカロテノイド酸化混合物の作用を調べてみると、リコペン、 $\beta$ -カロテン、フィトフルエンの酸化混合物は、著しくアポトーシスを誘導すること明かとなった。リコペンと同程度に酸化させた $\beta$ -カロテンには、アポトーシス誘導は観察されず、非環式カロテノイドから特異的に生成する酸化産物がアポトーシス誘導に関与することが示唆された。

我々は、リコペンの自動酸化によって様々な物質が生成すること、その中には非環式レチノイン酸が含まれることすでに明らかにしている<sup>2</sup>。残念ながら、非環式レチノイン酸の生成量は少ないのでアポトーシス誘導への寄与は考えられない。リコペン酸化産物を分画し活性成分を調べていくと、様々な画分に活性が認められ、多様な酸化産物がアポトーシス誘導に関与していることが示唆された。カロテノイドは、そのもの自身が酸化に対し不安定であり、また、抗酸化作用を発揮するとき活性酸素と反応し分解する。したがって、生体内においてこのように酸化産物が生成し、何らかの影響を与えることが十分に考えられ、カロテノイドの生物活性に寄与していることが考えられる。

リコペンはトマトに含まれる主要なカロテノイドであり、トマトの摂取量あるいは血漿リコペン濃度は前立腺癌の危険率と負の相関があることが示されている。我々は、リコペンも含めて食品由来の15種類のカロテノイドのヒト前立腺癌細胞(PC-3, DU-145, LNCaP cells)に対する作用を調べた<sup>3</sup>。その一部の結果を図-2に示す。確かにリコペンをはじめ種々のカロテン類がPC-3細胞の生存率(MTT法)をある程度低下させた。さらに、ネオキサンチンやフコキサンチンは著しく生存率を低下させ、アポトーシスを誘導することが分かった。これらのカロテノイドが有するアレン構造がアポトーシス誘導に関与している可能性が考えられた。フコキサンチンは、化学発ガンモデルで抗プロモーション活性を持つことがすでに報告されている。したがって、これらの食事由来のカロテノイドが疫学研究によって示されるガン予防作用に関与している可能性が考えられる。ネ

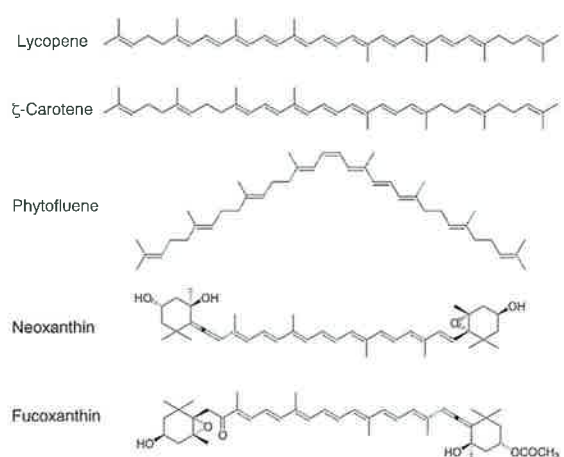


図-1 カロテノイドの構造

# NEWS LETTER

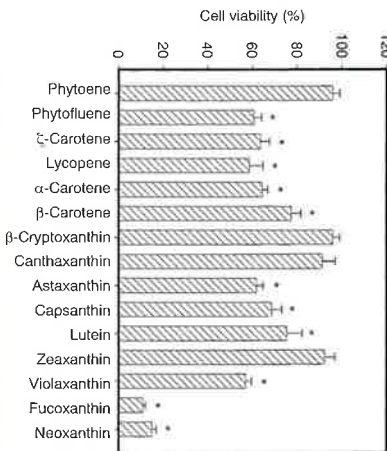


図-2 食品由来カロテノイドのPC-3ヒト前立腺がん細胞の生存率に対する影響  
テトラヒドロフラン(THF)に溶解したカロテノイドを培地に添加し、3日間培養後、MTT法にて生存率を調べた。カロテノイド濃度、20 μM : THF濃度、0.5% (v/v)。

オキサンチンは緑葉野菜に、フコキサンチンは褐藻類のワカメ、コンブに含まれる主要なカロテノイドである。しかしながら、その体内への吸収に関しての知見はない。これらのカロテノイドの小腸での吸収を調べるために、小腸管腔の混合ミセルに可溶化して小腸上皮細胞モデルであるCaco-2細胞へ取り込みを調べたところ、非極性のβ-カロテンに比較して少ないながら確かに細胞に取り込まれることが確認された<sup>4, 5)</sup>。しかし、その体内動態は不明であり、実験動物、ヒトでの吸収、蓄積、代謝は今後の課題として残されている。

- 1) Nara, E., Hayashi, H., Kotake, M., Miyashita, K. & Nagao, A. (2001) Acyclic Carotenoids and Their Oxidation Mixture Inhibit the Growth of HL-60 Human Promyelocytic Leukemia Cells. *Nutr. Cancer*, **39**, 273-283
- 2) Kim, S. J., Nara, E., Kobayashi, H., Terao, J. & Nagao, A., (2001) Formation of Cleavage Products by Autoxidation of Lycopene. *Lipids*, **36**, 191-199.
- 3) Kotake-Nara, E., Kushiro, M., Zhan, H., Sugawara, T., Miyashita, K. & Nagao, A., (2001) Carotenoids Affect Proliferation of Human Prostate Cancer Cells. *J. Nutr.*, **131**, 3303-3306.
- 4) Sugawara, T., Kushiro, M., Zhang, H., Nara, E., Ono, H. & Nagao, A., (2001) Lysophosphatidylcholine Enhances Carotenoid Uptake from Mixed Micelles by Caco-2 Human Intestinal Cells. *J. Nutr.*, **131**, 2921-2927.
- 5) Sugawara, T., Baskaran, V., Tsuzuki, W., & Nagao, A., (2002) Brown algae fucoxanthin is hydrolyzed to fucoxanthinol during intestinal absorption. *J. Nutr.*, **132**, 946-951.

## ワサビ中の第二相解毒酵素誘導物質に関する研究

森光康次郎  
(お茶の水女子大学生活科学部)

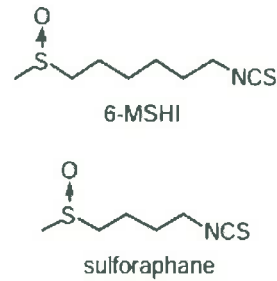


図1 ワサビイソチオシアネート(6-MSHI)とスルフォラファン(プロッコリー)の構造

い。アブラナ科食用野菜中の成分で、がん予防効果につながり得る成分の一番手はやはりイソチオシアネート類である。プロッコリー中のスルフォラファンもω-メチルスルフィニル型のイソチオシアネートであり、細胞でも動物実験でも臓器中の解毒酵素群を誘導する物質として報告されている<sup>6)</sup>。そこで我々も、第二相解毒酵素であるGST(グルタチオン-S-トランスフェナーゼ)誘導活性について、ラット肝上皮細胞由来のRL34細胞を用いた簡便なスクリーニング系を構築し(内田ら、名古屋大学)、それを用いて入手可能だった和産の野菜・果物を中心にスクリーニングを行った。その結果、ユリ科ネギ属の野菜を挟んで、誘導活性の強かった上位はアブラナ科食用野菜で占められた。これはタラレーらの研究結果とほぼ一致するものだったが、プロッコリーよりもさらに強いGST誘導活性を示したワサビという食用植物を明らかにできた。スクリーニングの結果は順に、ワサビ、クレソンが $25 \mu\text{g/mL}$ の濃度で2.5倍以上の誘導活性を示し、タマネギ、ラディッシュ、ダイコン、ニンニクが2.0倍以上、次いでプロッコリーであった。

最終的にワサビより単離した主要なGST誘導物質は6-メチルスルフィニルヘキシルイソチオシアネート(6-MSHI; ワサビイソチオシアネート)であると同定した(図1)。ワサビ特有の香氣成分と共に、衛藤と伊奈ら(静岡大学)によってワサビ中での定量がなされていた含硫成分であり、スルフォラファンと中央部の炭素側鎖長が異なるだけの同族体であった。

### ワサビイソチオシアネート(6-MSHI)のGST誘導物質活性と誘導機構

ワサビに特徴的な6-MSHIのGST誘導物質活性を調べる目的で、雌CD-1マウスにゾンデを用いた胃内強制投与を行い、同族体であるスルフォラファンとの誘導活性比較を行った。その結果、肝臓

### 食用野菜のスクリーニングとワサビ中の解毒酵素誘導物質

日常食している野菜の中で、特に葉菜・根菜・花菜類を中心としたものはアブラナ科植物に属しているものが実に多

# NEWS LETTER

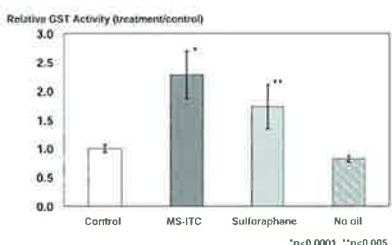


図2 ワサビイソチオシアネート (6-MSHI) の肝臓におけるGST誘導活性

における6-MSHIのGST誘導活性は、スルフォラファンに比べ約1.9倍強いことが明らかとなった<sup>3)</sup>(図2)。QRについても同様の結果が得られ、さらにこの誘導が、タンパク質レベル、mRNAレベルで起こっていることも明らかにした。特に、RL34細胞では、 $\alpha$ GSTA1と $\pi$ GSTP1を同時に強く誘導することを確認した。

さらに、筑波大学との共同研究から6-MSHIのGST誘導機構についても調べ、以下の3つのことが現在までに明らかとなっている<sup>4)</sup>。1) 6-MSHIはantioxidant response element (ARE) を活性化している。2) 6-MSHIはAREと結合する転写因子Nrf2の核内移行を誘導している。3) 6-MSHIはnrf2遺伝子欠損マウスにおいては、全くの第二相解毒酵素誘導活性を示さなかった。

## 終わりに

定量分析の結果から、ワサビ中の6-MSHI含量はブロッコリー中のスルフォラファンと比べ約20倍以上多く含まれていることがわかった(約5gのワサビ中の6-MSHI量=約100gのブロッコリー中のスルフォラファン量)。実際に一日の食事で食せる量を考えたとき、実はワサビもブロッコリーもほぼ等量のイソチオシアネートを摂取していると計算される。何かを多く食べるとか、特に強いがん予防成分を摂取するとかを競うのは実に意味の無い話である。それよりも、同じアブラナ科食用野菜で、味も風味も全く違うワサビとブロッコリーに、同族体のがん予防効果が期待される成分が含まれていたのは大変興味深い。

まだ、この分野の研究はヒトにおいて本当に効果があるのかが実証しにくく、また効くとしたらどのような摂取形態がより効果的なのかという研究は、依然として進んでいないようだ。野菜自体のがん予防効果は確定した事実のように思えるが、ヒトに於いては実はそうではないのである。しかし、in vivoでの研

究を積み重ね、分子レベルでの作用機構をより明らかにすることで、少しでも安全性とともにこの有用なワサビイソチオシアネートに代表されるがん予防食品成分の価値が認められるよう、これからも努力する必要があると考えている。

## 参考文献

- 1) Zhang. Y., Talalay P., Cho C. G., and Posner G. H., A major inducer of anticarcinogenic protective enzymes from broccoli: isolation and elucidation of structure, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **89**, 2399-2403 (1992).
- 2) Chung F. L., Morse M. A., Eklind K. I., New potential chemopreventive agents for lung carcinogenesis of tobacco-specific nitrosamine, *Cancer Res.* **52**, 2719s-2722s (1992).
- 3) 森光康次郎、「がん予防成分」、シーエムシー、pp. 229-235、(1999年)。
- 4) Morimitsu, Y., Nakagawa, Y., Hayashi, K., Fujii, H., Kumagai, T., Nakamura, Y., Osawa, T., Horio, F., Itoh, K., Jida, K., Yamamoto, M., Uchida, K., A sulforaphane analogue that potently activates the Nrf2-dependent detoxification pathway, *J. Biol. Chem.*, **277**, 3456-3463 (2002).

## クルクミノイドと 「がん予防」

大澤 俊彦

(名古屋大学大学院生命農学研究科)



### 1. はじめに

われわれの研究グループは、長年、ウコン(ターメリック)に注目して研究を進めてきた。沖縄では、「ウコン茶」とか「ウツチン茶」とよばれ伝統的に愛用されてきたが、世界的には「ターメリック」としてインド料理をはじめとする香辛料としての役割のほうがよく知られている。われわれの研究グループが

「ウコン(ターメリック)」に注目したのは、主成分である黄色色素「クルクミン」の生体内代謝物である「テトラヒドロクルクミン」の持つ強力な抗酸化性であった。われわれの進めている「酸化ストレス予防食品開発」の基盤的研究には、「生研機構」からのサポートもあり、また、世界的にも大きな注目をあつめつつある。このように抗酸化食品が注目された背景には、活性酸素・フリーラジカルは「諸刃の刃」であり、われわれの体は一般に酸化-抗酸化のバランスがとれているのであるが、何らかの原因で過酸化側の方にバランスが崩れたときに「酸化ストレス」が生じ、この「酸化ストレス」による酸化傷害を予防することで、「がん」をはじめとする生活習慣病を予防できるのではないか、との熱い期待がある<sup>1,2)</sup>。

一般に、われわれが日常口にする食品は、量的にはバラツキがあるもののほとんどすべての食品中に何らかの抗酸化成分が含まれており、しかも、その多くは植物由来である。例えば、油糧種子や穀類、植物のリーフワックスやハーブなど多種多様な植物素材があげられているが、特に注目されるのは、強い光に曝され、また厳しい酸化ストレスのもとで生育している植物に含まれている抗酸化成分である。すなわち、高温に晒され、しかも、強力な紫外線のもとでたくましく生育する沖縄に独特の植物には、自分自身を守り、また、生命を次世代に受け継ぐために、植物体内に抗酸化物質を持っているのではないか、との考えである。しかも、このような植物中の抗酸化成分は、植物自身の酸化的障害からの保護に重要な役割を果たすと共に、そのような抗酸化成分を我々人間が摂取することによりがんをはじめ生活習慣病と呼ばれる疾病の予防への道を探ることができるのではないかと考えたわけである<sup>3,4)</sup>。

沖縄で一般的に飲まれている「ウツチン(ウコン)茶」の素材は「アキウコン」であり、また、「ターメリック」としてインド料理には不可欠の香辛料でもある。沖縄には多くの注目すべき伝統的な食素材が存在しているが、沖縄で最も広く広まり、また、この「ウコン」の持つ新しい機能性、特に、「がん予防効果」には世界中の研究者が熱い視線を向けており、例えば、京都府立医大の西野教授は、「ウコン」の黄色色素「クルクミン」こそ、新しいがん予防の戦略物質である、と強調されている。沖縄の長寿食として数多くの食品素材が

# NEWS LETTER

あげられるが、私が長年研究に携わってきている「ウコン」は、沖縄伝統の食素材のなかで最も研究が進んでいるもので、また、世界的にみても、がんをはじめとする疾病の予防の最有力の「フードファクター」として期待され、また、個人的にも、沖縄滞在を通じて「ウッчин茶」を飲む習慣が沖縄の長寿の原因の一つと言われていることを身を持って体験したものとしても、本稿では、特に、この「アキウコン」の主要な黄色色素である「クルクミノイド」のもう「がん予防効果」に焦点をあてて最近の話題を紹介して行きたい。

## 2. 「アキウコン」とは<sup>5)</sup>

亜熱帯に育った「アキウコン」は零下の世界では生きて行けないので、日本ではほとんど栽培されず伝統的に沖縄のみで生産してきた。江戸中期時代には、「鬱金（ウコン）」と呼ばれた「アキウコン」(*Curcuma longa L.*) はかつてはシャムから多くきたが今は琉球から江戸へ多く運ばれ、木綿や紙を染色する目的で多く用いられた、と記載されている。「鬱金」は、沖縄では単に染色用だけでなく、当時特効薬のなかった結核、肋膜、喘息といった病気に効果を示すものとして、珍重され、さらに、ウコン茶（ウッchin茶）や発酵ウコン茶など、スパイスとしてよりもお茶の素材として伝統的に用いられてきたのである。しかしながら、世界的に見ると「アキウコン」の最大の生産国はインドであり、ほとんどが香辛料「ターメリック」として利用されている。毎年10万トン以上が生産されるが、95%は国内で消費され、インド以外では、中国南部の広東省でも生産され、ごく一部であるが台湾でも栽培され日本へ輸出されている。

この「アキウコン」の名前の由来は、秋（8-11月）に花を咲かせることに由来するが、ターメリックの近縁な植物として「ハルウコン」が知られている。「ハルウコン」というのは、同じショウガ科クルクマ属の *Curcuma aromatica Salisb.* で、インド原産であると共に沖縄でも自生している。この「ハルウコン」は、名前の通り、4-6月ごろ、葉のある前か同時に開花し、主として生薬として用いられ、余り食用には用いられない。ハルウコンは、別名、キョウオウと呼ばれ、見た目には「アキウコン」によく似た植物体で花も似ているので区別はつきにくいが、「アキウコン」の葉の裏側がつるつるしているのに比べて

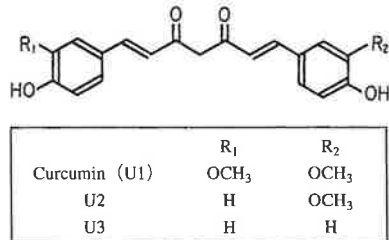


図1 ウコン (*Curcuma longa L.*) 中に存在する  
クルクミン類縁体

「ハルウコン」の葉の裏には毛があり、ざらざらした感触がある。しかし、最も異なるのは、ハルウコンの根茎には黄色色素の含量が少ないために薄い黄色である。また、同じ近縁の植物として、「シロウコン」とか「ムラサキウコン」と一般的に呼ばれる日本名が「ガジュツ」(*Curcuma zedoaria Rosc.*) も、形態は「アキウコン」や「ハルウコン」と似ており、「ハルウコン」と同じように春に紫がかかった白色をした花を咲かせる。「ガジュツ」の根茎は紫がかかった白色で、インド原産であるがスリランカやインドネシアで栽培され、ベンガルや南インドではカレーの賦香料としても用いられ、また、根部のデンプンを食糧に用いられる場合もあるが、強い苦みを持ち、主として薬用に用いられている。

このように、近縁の「ウコン」にはいくつか種類があるが、どうもその名称には若干の混乱も生じてきている。例えば、生薬では大先輩の中国では、一般に「鬱金」といわれているのは「ハルウコン」(*Curcuma aromatica Salisb.*) であり、逆に檻黃（キョウオウ）と称されているのが *Curcuma longa L.* である。しかしながら、何故、このように生薬の薬物名と植物名が中国と日本とは全く逆になつたのか、その理由は不明である。

「アキウコン」の主成分は「クルクミノイド」と呼ばれる3種類のクルクミン類縁体の混合物である（図-1）。この鮮やかな黄金の色が太陽の色として「鬱金」の最も重要な役割であった。勿論、クルクミンが主成分であり、色素成分の80%以上を占めている。香辛料としての「ターメリック」の品質の評価には、このクルクミンの含量が重要な指標となる。「クルクミン」の利用として特によく知られているのは、沢庵漬けの黄色である。沢庵の黄色は、塩分と微生物による自然の発色は、どうしても黄色になり難く、黄色を強めるためには塩分を加えるという問題点があった。低塩化が呼ばれる今、沢庵漬にクルク

ミンは必須となっている。その外にも、ワインナーソーセージの羊腸の外側を染める目的で用いられたり、クリヤリングなどのシロップ漬けにも利用されている。勿論、ターメリックは他の数多くのスパイスと混合され、カレーパウダーとして用いられる場合が最も多く、インドでは、ターメリックをほとんど毎日のように料理に用いられ、特に芳香性や辛味効果を期待するために、調理の前にターメリックをはじめ10数種のスパイスをブレンドしてカレーパウダーを作る、ということはそれぞれの各家庭に伝統的な味が引き継がれている。このように、沖縄では「ウコン茶」や「ウッchin茶」としての利用が圧倒的に多い「ウコン」であるが、世界的には圧倒的に、香辛料、「ターメリック」として用いられている。私自身、この「ウコン」の機能性に関する研究に携わって10年弱になるが、最近の「ウコン」に対するマスコミの取り上げ方は、時には異常とも思えるほどである。

## 3. 「クルクミノイド」による「がん予防」

「鬱金」は漢方でも止血剤や健胃剤としては用いられ、また、インドやマレーシア、インドネシアなどで、特に、女性はターメリックを皮膚に塗る習慣があることは、既に紹介した通りである。「鬱金」には抗菌作用や抗炎症作用があることは、古くから知られており、単に化粧として塗られるだけでなく、経験的にこのような効能を利用し、紫外線による傷害や皮膚感染などを予防したものであろう。この「鬱金」の研究が世界的に進められたのは「鬱金」の主要な黄色色素である「クルクミノイド」であり、特に、80%以上を占める「クルクミン」のがん予防効果である。がんの発生のメカニズムとして一般的には「発がん多段階説」が受け入れられており、初期段階である「イニシエーション」、促進過程の「プロモーション」、悪性化の段階の「プログレッション」という少なくとも3段階が存在する<sup>6)</sup>。最近、アメリカと日本で、この「クルクミン」に強力な発がんプロモーションの抑制作用が見出され大きな注目が集められた。発がん研究で最も良く用いられる動物モデルが「皮膚がん」のモデルである。皮膚がんの動物実験は、マウスを用いて皮膚に発がんを起こさない量の発がん剤、7,12-dimethylbenz[a]anthracene (DMBA) を塗布しておく。そこに、発がん促進剤、12-O-Tetradecanoylphorbol-13-acetate (TPA) を塗ると皮膚がんを起

# NEWS LETTER

こす、という実験である。TPAと共に「クルクミン」を塗ることにより、がんの促進化を抑えた、というデータが、アメリカ、ニュージャージー州立のラトガース大学がん研究所のConneyらが最初に明らかにした<sup>7</sup>。これらの皮膚がんに対するクルクミン誘導体の抑制効果は「クルクミン」が最も強力であった。その抑制機構については、京都大学大東教授のグループが研究を進め、Nakamuraらにより発がん促進過程で生成されたフリーラジカルの捕捉能との間に大きな相関性があることを報告されている<sup>8</sup>。

では、「クルクミン」の経口摂取での「がん予防効果」はどうであろうか？ Huangらは、一般的に入手できる「クルクミン混合物」(77%: Curcumin, 17%: demethoxycurcumin, 3%: bisdemethoxycurcumin) を化学発がんモデルマウスに投与して、前胃がん、十二指腸がん、大腸がんに対しての抑制効果を報告している<sup>9</sup>。 Benzo(a)pyreneによる前胃がんの初期過程では51–53%抑制し、促進過程に投与しても47–67%の抑制効果を見出し、N-ethyl-N'-nitro-N-nitrosoguanidineで誘導された十二指腸がんでは47–77%促進過程を抑制し、azoxymethane誘導の大腸がんモデルでは、2%のクルクミン投与で、66%初期過程を抑制し25%促進過程を抑制しており、「クルクミン」は皮膚塗布だけでなく経口投与でも「がん予防効果」を示すことが期待できた。さらに、アメリカ健康財団のReddyらは、azoxymethane誘導の大腸がんモデルでさらに詳細に大腸がん抑制メカニズムの検討を行い0.2%の投与でazoxymethane誘導の大腸がんモデルの促進過程を57%以上抑制し、phospholipase A<sub>2</sub>を抑制すると共にシクロオキシゲナーゼ抑制によるアラキドン酸カスケード関与の抗炎症作用との関連を示唆している<sup>10</sup>。

さらに、最近、Inanoらは、 $\gamma$ -線照射による乳腺腫瘍のPromotionの過程での抑制効果の検討を目的に検討を行ったところ、Diethylstilbestrolをプロモーターに用いたラットでの乳腺腫瘍に対して1%の経口投与でコントロールに較べて28%の腫瘍の生成頻度まで減少した<sup>11</sup>。また、その後、Initiationの過程に対しての抑制効果の検討を行い、有効であったことを明らかにしている<sup>12</sup>。

## 4. 「テトラヒドロクルクミン」の機能

「クルクミン」は、皮膚に塗る場合と食べる場合とで同じ効能が考えられる

のであろうか。ここで登場するのが「テトラヒドロクルクミン」という物質である。われわれは、マーガリンや糖アルコール製造に認められている水素添加法で「クルクミン」を還元すると、強力な無色無臭の抗酸化物質「テトラヒドロクルクミン」に誘導されることを既に報告している<sup>13</sup>。さらに、培養細胞(チャイニーズハムスターV79細胞)に「クルクミン」を投与したところ、短時間で「クルクミン」から「テトラヒドロクルクミン」の変換を観測することができ、この結果は、「クルクミン」を摂取したときの主要な代謝物は「テトラヒドロクルクミン」であることを示している<sup>14</sup>。また、Inanoらの研究でも、クルクミンを摂取させたにもかかわらず、血中内にはクルクミンはほとんど存在せず、大部分が「テトラヒドロクルクミン」であったことが報告されている<sup>15</sup>。

そこで、まず、Tsudaらが中心に、大腸がんの予防効果の検討を行うことにした。ジメチルヒドラジン(DMH)で誘導された大腸がんの前がんのマーカーでACF(Aberrant Crypt Foci)を指標に「クルクミン」と「テトラヒドロクルクミン」の抑制効果の検討を行ったところ、「テトラヒドロクルクミン」の方が「クルクミン」よりも強く抑制することが明らかにできた<sup>15</sup>。この結果から、摂取された「クルクミン」が体の中で効果を示すのではなく、強力な抗酸化物質「テトラヒドロクルクミン」に変換されてがん予防効果を示す、ということを明らかにできた(図-2)。最近、この「テトラヒドロクルクミン」が腎臓がん予防作用も持つのではないか、と期待されている。鉄のキレート化合物であるFe-NTAをマウスに腹腔内注射すると腎臓がんが誘発され、その原因としてフリーラジカルの生成が証明されている。あらかじめ、「クルクミン」と「テトラヒドロクルクミン」を経口でマウスに与えておき、その後にFe-NTAで酸化傷害を誘導した際の防御効果の検討

を行ったところ、やはり「テトラヒドロクルクミン」の方に強い防御効果が見出されている<sup>16</sup>。また、肺がん予防効果も期待されるなど「テトラヒドロクルクミン」のもつがん予防効果の期待は益々高まっているが、最近、特に注目されているのが、解毒酵素誘導作用である。われわれは、ニンニクをはじめとする香辛料や香辛野菜に高い「解毒酵素」誘導作用があることを見出している。特に、われわれが注目した解毒酵素は「グルタチオン-S-トランスフェラーゼ」で、最近、発現のメカニズムの遺伝子レベルからの解明にも成功している。この解毒酵素の誘導には、ニンニクやワサビをはじめとするアブラナ科の香辛料や野菜に高い効果がみられ、現在、有効成分の単離・精製を進めているが、「クルクミン」、特に「テトラヒドロクルクミン」に強力な解毒酵素誘導作用があることが見出されている。

このように摂取された食品成分はまず唾液の作用を受け、消化器官系を経て行く過程で様々な酵素作用を受け、さらに腸内では腸内細菌の作用を受けながら消化吸収していくわけであるが、食品は様々な成分の複合系であるために、代謝の研究はビタミンEを除いてはほとんど研究例がなく、「クルクミン」を食べた後の体のなかでの変化が分子レベルで明らかにされてきたことは、現在、多くの研究者から注目されている。「ウコン」は、インドでは、伝統的に「アーユルヴェーダ」の医療に用いられ、利胆薬として肝臓障害や胆道炎、健胃、利尿、虫下し、腫れ物などに対する薬効が知られ、また、化粧としてヒンドゥー教の結婚式や儀式にも不可欠であった。「クルクミン」をはじめとする色素や精油成分をはじめ、豊富なミネラル類、カルシウムやカリウム、マグネシウムやセレンなどの成分により様々な薬効が期待されている。最近、発がんの過程における活性酸素・フリーラジカルの関与が注目されており、また、抗酸化物質

で発がんのイニシエーション、プロモーションの過程を抑制できるのではないか、と大きく期待されている<sup>17</sup>。このような背景からも、「クルクミン」、なかでも、強力な抗酸化性を持つ「クルクミン」の代謝物「テトラヒドロクルクミン」に対する期待は大きなものである。このように、古来から多くの伝承と逸話を生んできた

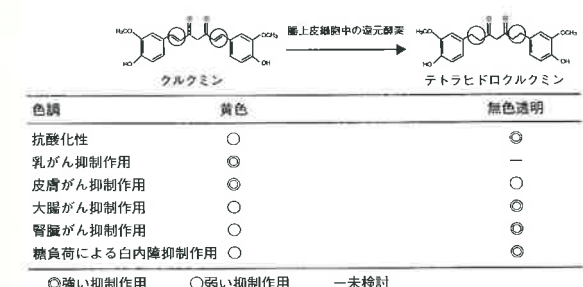


図2 筆者らの研究室で行われたクルクミン、テトラヒドロクルクミンのin vivo系における生理機能の比較

# NEWS LETTER

「ウコン」の魅力は、今後、世界的に益々高まって行くと確信されているので、科学的に十分納得できるようなデータをもとに「フードファクター」の持つすばらしい、魅力ある機能を時間はかかるが一つ一つ証明して行きたい。

## 参考文献

- 1) 大澤俊彦、食品によるフリーラジカル消去、フリーラジカルと疾病予防（吉川敏一、五十嵐脩、糸川嘉則 責任編集）日本栄養・食糧学会監修、建帛社、p. 67-88 (1997)
- 2) 大坂、井上、大澤、荒金共著（高柳、大坂編）、活性酸素、丸善（1999）
- 3) Ohigashi, H., Osawa, T., Terao, J., Watanabe, S., Yoshikawa, T. eds., Food Factors for Cancer Prevention, p. 39-46, Springer-Verlag Tokyo (1997)
- 4) Shibamoto, T., Terao, J. and Osawa, T., Functional Foods for Disease Prevention I and II, American Chemical Society, Washington (1998)
- 5) 大澤俊彦、井上宏生、スパイスには病気を防ぐこれだけの効果があった、廣済堂出版（1999）。
- 6) 大澤俊彦、がん予防食品の開発（大澤俊彦監修）、シーエムシー（1997）
- 7) Huang, M-T., Smart, R. C., Wong, C-Q. and Conney, Inhibitory Effect of Curumin, Chlorogenic Acid, Caffeic Acid, and Ferulic Acid on Tumor Promotion in Mouse Skin by 12-O-Tetradecanoylphorbol-13-acetate, Cancer Res., 48, 5941-5946 (1988)
- 8) Nakamura, Y., Ohta, Y., Murakami, A., Osawa, T. and Ohigashi, H., Inhibitory Effects of Curcumin and Tetrahydrocurcuminoids on the Tumor Promoter-induced Reactive Oxygen Species Generation in Leukocytes in vitro and in vivo, Jpn. J. Cancer Res., 89, 361-370 (1998)
- 9) Huang, M-T., Lou, Y-R., Ma, W., Newmark, H. L., Reuhl, K. R. and Conney, Inhibitory Effect of Dietary Curumin on Forestomach, Duodenal and Colon Carcinogenesis in Mice, Cancer Res., 54, 5841-5847 (1994)
- 10) Rao, C. V., Rivenson, A., Simi, B. and Reddy, B. S., Chemoprevention of Colon Carcinogenesis by Dietary Curcumin, a Naturally Occurring Plant Phenolic Compound, Cancer Res., 55, 259-266 (1995)
- 11) Inano, H., Onoda, M., Inafuku, N., Kubota, M., Kamada, Y., Osawa, T., Kobayashi, H. and Wakabayashi, K., Chemoprevention by Curcumin during the Promotion Stage of Tumorigenesis of Mammary Gland in Rats Irradiated with gamma-ray, Carcinogenesis, 20, 1011-118 (1999)
- 12) Inano H, Onoda M, Inafuku N, Kubota M, Kamada Y, Osawa T, Kobayashi H, and Wakabayashi K, "Potent preventive action of curcumin on radiation-induced initiation of mammary tumorigenesis in rats" Carcinogenesis 21(10), 1836-1841 (2000)
- 13) Sugiyama, Y., Kawakishi, S. and Osawa, T., "Involvement of the b-Diketone Moiety in the Antioxidative Mechanism of Tetrahydrocurcumin", Biochem. Pharmacol., 52, 519-525 (1996)
- 14) Nakayama, T., Haraguchi, I., Hashimoto, K., Sugiyama, Y. and Osawa, T., "Suppression of Hydrogen Peroxide-Induced Cytotoxicity toward Chinese Hamster Lung Fibroblast by Chemically Modified Curcumin" Food Sci. Technol. Int. Tokyo. 3(1), 74-76 (1997)
- 15) Kim, J. M., Araki, S., Kim, D. J., Park, C. B., Takasuka, N., Baba-Toriyama, H., Ohta, T., Nir, Z., Khachik, F., Shimidzu, N., Tanaka, Y., Osawa, T., Uraji, T., Murakosh, M., Nishino, H. and Tsuda, H., Chemoprevention Effects of Carotenoids and Curcumin on Mouse Colon Carcinogenesis after 1,2-Dimethylhydrazine Initiation, Carcinogenesis, 19, 81-85 (1998)
- 16) Okada, K., Wangpoengtrakul, C., Tanaka, T., Toyokuni, S., Uchida, K., and Osawa, T., Curcumin and especially tetrahydrocurcumin ameliorate oxidative stress-induced renal injury in mice, J. Nutrition, 131, 2090-2095 (2001)
- 17) 大澤俊彦、“がん予防食品—フードファクターの健康医学への応用”、Modern Physician, 20(12), 1499-1502 (2000)

## 第8回国際環境変異原学会 奈良サテライトミーティング (ICEM8-NARA) 報告

中江 大  
(財団法人 佐々木研究所 病理部)



第8回国際環境変異原学会奈良サテライトミーティング (ICEM8-NARA) は、静岡における第8回国際環境変異原学会 (8th ICEM : 会長、早津 彦哉 岡山大学 名誉教授) に引き続く2001年10月27・28日に、奈良市の奈良県新公会堂にて開催された。筆者は、小西 陽一 奈良県立医科大学 名誉教授ならびに葛西 宏 産業医科大学 教授と共に、ICEM8-NARA の開催をお世話させていただいた立場より、日本がん予防研究会会員の皆様に本会についてご報告申し上げるよう仰せつかった。

ICEM8-NARA は、「Roles of Reactive Oxygen- and Nitrogen-species in Mutagenesis and Carcinogenesis (活性酸素と活性酸化窒素の突然変異と発がんにおける役割)」を主題とし、特別講演等として

- Keynote Lecture: A new paradigm for DNA damage by reactive oxygen and nitrogen. Dr. S. R. Tannenbaum (MIT, USA)
- Plenary Lecture 1: Mammalian 8-hydroxyguanine specific DNA glycosylase/lyase. Its involvement in mutation/carcinogenesis. Dr. S. Nishimura (Banyu, Japan)
- Plenary Lecture 2: Free radicals and cancer. From simple origins to a modern view. Dr. R. A. Floyd (OMRF, USA)
- Plenary Lecture 3: DNA and protein damage by inflammatory oxidants. Role in carcinogenesis. Dr. H. Ohshima (IARC, France)

の4演題、活性酸素・活性酸化窒素・シグナル伝達をそれぞれテーマとした3件のシンポジウムにおいて21演題、ランチョンおよびイブニングセミナーにおいて3演題の合計28演題より成る講演のほか、国内外より応募された49演題より成るポスター発表が行われた。米国における同時多発テロリズム事件の直後であったにもかかわらず、予定していた演者のほぼ全員を含め、国内外より約180名の参加があり、活発な議論と情報交換が行われたことは、世話人・組織委員会・事務局として誠に幸であり、この場をお借りして参加者の方々に御礼申し上げたい。

活性酸素および活性酸化窒素は、ヒトを含む好気性生物が生存と成長の過程で不可避的に曝露されるものであると共に、種々の環境化学物質の曝露に伴って誘発されるものもある。生物は幾重もの精緻な防御機構を備えているが、この防御機構は万全でなく生体のおかれた条件や環境化学物質の曝露条件によって左右されることが多い。活

# NEWS LETTER

活性酸素および活性酸化窒素は、それによる影響が生体の防御能力を相対的に凌駕した場合に生じる「ストレス」を介して、きわめて多彩な疾病の発生と進展や老化に関与するものと考えられている。がんもこれらの疾病のひとつであり、活性酸素および活性酸化窒素の発がん機構への関与について精力的な研究が為されていると共に、がん予防の立場からも、多様な天然・人工化学物質による活性分子種の生成抑制または消去、あるいは活性分子種に誘導される種々の変化の阻止・抑制・遅延を介したがんの制御を試みる研究が活発に為されている。しかしながら、活性酸素および活性酸化窒素の発がん機構に果す役割の本態や生物学的意義の軽重についてはいまだ十分に解明されておらず、したがってそれらの修飾によるがん予防戦略を構築するためには、さらなる研究による情報の蓄積がなされなければならない。ICEM8-NARAは、化学・生物学・医学その他様々な分野

において種々の条件で行われた研究の成果が報告され、それらが多方面より議論されることを通して、そうした情報の蓄積と再利用に多少なりとも貢献し得たのではないかと自負している。特に、活性酸素と活性酸化窒素の相互作用とそれに基く細胞成分傷害の発生の機構や、それらの活性分子種による種々のシグナル伝達異常の発生に関する話題は、近年もっとも研究の進んだ分野であり、参加者の注目を集めている。これらの発表より感じられたことは、活性酸素や活性酸化窒素がきわめて複雑なシグナルネットワークの構成要素であり、それらの活性分子種の消長がそのネットワークの変化を介して突然変異や発がんに複雑に関与するということである。そうであるならば、がん予防の立場としては、単にある物質の「抗酸化」作用を基にしてその物質のがん予防効果を期待したり論じたりしているわけにはいかない。もちろん、近年のがん予防研究はそのような単純なもので

はないが、そうした議論を行う研究が駆逐されていないことも事実である。また、これは筆者自身も自戒するところであるが、がん予防研究者が情報を発信する際、そのような単純であるが故に浸透しやすく、誤解されやすい説明を厳に慎まねばなるまい。

最後になったが、ICEM8-NARAは、組織委員会委員各位やゲスト討論者として御参加いただいた諸先生方、実務を担当したスタッフ諸氏、そして御後援いたいた国内外の多くの個人および団体の御力あってこそ行えたものであり、この場を借りてそれの方々に厚く御礼申し上げる次第である。なお、残念ながら ICEM8-NARA の抄録集は残部がほとんどないが、Dr. Tannenbaum の Keynote Lecture の抄録を含む 5 編の関連論文と小西 陽一 世話人代表による巻頭言より成る特集が FFI ジャーナル 194 号に掲載されている。



Dr. Tannenbaum 御講演



Discussion 風景



会場風景



ロビー風景



懇親会風景



アトラクション風景 (奈良公園)

# NEWS LETTER

## AACR Frontiers in Cancer Prevention Research October 14-18, 2002 • Sheraton Boston Hotel • Boston, Massachusetts

**Abstract Deadline: July 1, 2002**

### Conference Information:

The future of cancer prevention relies heavily on new molecular technologies that will help in identifying promising new targets for drug development and surrogate endpoints of drug activity; developing molecular risk models for identifying high-risk cohorts; developing preclinical drug-testing models such as gene targeting/knockout models; and tailoring prevention strategies based on genetic status. This premier multidisciplinary conference will focus on translational research linking the biology of the cancer process with its clinical prevention and reversal in preinvasive stages. It is anticipated that this vital partnership between basic, clinical, and behavioral cancer prevention researchers will bring new agents and therapies to the clinic that can effectively prevent or delay the development of life-threatening cancers. This scientifically robust meeting, encompassing all the sciences pertaining to cancer prevention, is an event you can't afford to miss.

### ABSTRACT DEADLINE:

July 1, 2002. Additional details and the online abstract submission form will be available in March.

### REGISTRATION/ACCOMMODATIONS:

Online registration will open in March-watch for a more detailed brochure in the mail or check the AACR Website at [www.aacr.org](http://www.aacr.org).

### FURTHER INFORMATION:

Will be available on the AACR Website at [www.aacr.org](http://www.aacr.org).

### SPONSORSHIP/EXHIBITS:

For information regarding sponsorship/exhibits, contact Anthony Tremblay at the AACR, (215) 440-9300 ext. 103 or at [tremblay@aacr.org](mailto:tremblay@aacr.org).

### TENTATIVE CONFERENCE SCHEDULE:

(As of 2/1/02; subject to change.)

#### Monday, October 14

2:00 - 5:00 p. m. ....Educational Sessions  
6:30 - 7:15 p. m. ....Opening Remarks  
7:15 - 8:45 p. m. ....Keynote Talks  
8:45 - 10:15 p. m. ....Opening Reception

#### Tuesday, October 15

7:00 - 8:00 a. m. ....Forums  
8:00 - 10:00 a. m. ....Plenary Session  
10:30 a. m. - 12:30 p. m. ....Plenary Session  
12:30 - 2:00 p. m. ....Poster Session A/Exhibits  
2:30 - 4:30 p. m. ....Symposia  
4:30 - 6:00 p. m. ....Poster Session A (continued)/Exhibits

#### Wednesday, October 16

7:00 - 8:00 a. m. ....Forums  
8:00 - 10:00 a. m. ....Plenary Session  
10:30 a. m. - 12:30 p. m. ....Plenary Session  
12:30 - 2:00 p. m. ....Poster Session B/Exhibits  
2:30 - 4:30 p. m. ....Symposia  
4:45 - 5:45 p. m. ....Cancer Research Foundation of America Award Lecture  
5:45 - 7:15 p. m. ....Poster Session B (continued)/Exhibits

#### Thursday, October 17

7:00 - 8:00 a. m. ....Forums  
8:00 - 10:00 a. m. ....Plenary Session  
10:30 a. m. - 12:30 p. m. ....Plenary Session  
12:30 - 2:00 p. m. ....Poster Session C/Exhibits  
2:30 - 4:30 p. m. ....Symposia

4:30 - 6:00 p. m. ....Poster Session C (continued)/Exhibits  
6:00 - 7:00 p. m. ....Reception

#### Friday, October 18

7:00 - 8:00 a. m. ....Forums  
8:00 - 11:00 a. m. ....Poster Session D/Exhibits  
11:00 a. m. - 1:00 p. m. ....Plenary Session

### OPENING ADDRESS:

Andrew C. von Eschenbach, Director, National Cancer Institute, Bethesda, MD

### KEYNOTE TALKS:

David Sidransky, Johns Hopkins University, Baltimore, MD  
Frederick P. Li, Dana-Farber Cancer Institute, Boston, MA

### PLENARY SESSIONS:

COX-2 and Non-COX 2 NSAID Targets - Andrew J. Dannenberg, Chairperson  
Gene Discovery - Jeffrey M. Trent, Chairperson  
Models of Genetic Susceptibility - Brian E. Henderson, Chairperson  
Molecular Basis of Cancer Prevention/Delay - Scott M. Lippman, Chairperson  
Molecular Epidemiology and Tobacco - Margaret R. Spitz, Chairperson  
Novel Molecular Targets - Lynn M. Matrisian, Chairperson  
Receptor Modulators - Bruce M. Spiegelman, Chairperson

### SYMPOSIA:

Apoptosis in Carcinogenesis and Chemoprevention - Scott W. Lowe, Chairperson  
Breast Cancer Prevention - Kathy J. Helzlsouer, Chairperson  
Colon Cancer Prevention - Bernard Levin, Chairperson  
International Studies - Alberto F. Costa, Chairperson  
In Vivo Functional or Molecular Imaging - James L. Mulshine, Chairperson  
Minorities and Medically Underserved Populations in Cancer Prevention - Harold P. Freeman, Chairperson  
Mouse Models for Cancer Prevention - Jeffrey E. Green, Chairperson  
Natural Products and Their Derivatives for Cancer Prevention - Michael B. Sporn, Chairperson  
Nutritional Cancer Prevention - John D. Potter, Chairperson  
Prevention of G. U. Cancers - William G. Nelson, V, Chairperson  
Prevention of Lung, Aerodigestive, and Barrett's Esophagus - Eva Szabo, Chairperson  
Risk Modeling and Communication - Donald A. Berry, Chairperson  
Role of Surgery in Cancer Prevention - Michael Osborne, Chairperson  
Secondary Primary Cancers - Sandra J. Horning, Chairperson  
Vaccines and Cancer Prevention - Olivera J. Finn, Chairperson

### FORUMS:

Clonal vs. Multiclonal Carcinogenesis - Walter N. Hittelman, Chairperson  
FDA Issues - Richard Pazdur, Chairperson  
Funding for Cancer Prevention Research - Robert W. Day, Chairperson  
Health Policy and Ethics - Gilbert S. Omenn, Chairperson  
Molecular Targeted Prevention Drug Development: An Industry Perspective  
Recruitment and Adherence Issues/Quality of Life - Patricia A. Ganz, Chairperson  
The Role of Cancer Centers and Cooperative Groups in Advancing Cancer Prevention Research - David S. Alberts, Chairperson  
Treatment and Prevention of Intraepithelial Neoplasia - Joyce A. O'Shaughnessy, Chairperson

### PRE-MEETING EDUCATIONAL SESSIONS:

Clinical Prevention Trial Design - Ernest T. Hawk, Chairperson  
Oncogenomics - Andreas D. Baxevanis, Chairperson  
Pharmacogenomics - Christine B. Ambrosone, Chairperson

# NEWS LETTER

## 国際会議案内

### 第一回アジア太平洋がん予防会議

「炎症とがん」  
会長：青木国雄（愛知県がんセンター名誉総長）  
国際対がん連合シンポジウム  
日時：平成14年10月6～8日（日～火曜日）  
「アジアのがん予防：現状と展望」 場所：愛知県がんセンター、国際交流センター

特別講演、シンポジウムなどのプログラム、参加登録、抄録受付などの詳細をお送りいたしますので、興味のある方は下記の連絡先までご連絡下さい。

連絡先：愛知県がんセンター研究所疫学・予防部  
電話：052-762-6111（内線：7316）  
ファックス：052-763-5233

### 機能性食品の科学と産業の新世界を拓く 第3回国際フードファクター会議（3rd IcoFF）

2003年12月1・2・3・4日—東京

食品因子の生理機能と病気予防効果を解明する  
化学・生物学・生化学そしてニュートリゲノミクス  
—DNAマイクロアレイ技術を基盤とする新科学—

我が国が世界に発信した機能性食品科学は現在、産業界の大々的な参画と生命科学の最先端技術であるニュートリゲノミクス（栄養遺伝子科学）の基礎を得て新しい領域を拓こうとしています。欧米も鋭く追随してきました。国内では内閣府が“機能性食品”を21世紀の重点課題の一つに指定し、新産業創出のホープとして期待しております。このときに当たり、本家（日本）主導の国際会議でその力量を世界に示し、また最新の情報を入手して食品産業の突破口として活用することの意義は、以前にも増して大きいと確信します。奮ってご参加下さいますようお願い申し上げます。

### 問合せ連絡先

[学術プログラム]  
3rd ICoFF 準備委員会  
総務 清水 誠  
〒113-8657 東京都文京区弥生1-1-1  
東京大学大学院農学生命科学研究科  
応用生命化学専攻  
TEL: 03-5841-5127 FAX: 03-5841-8026  
E-mail: ams316@mail.ecc.u-tokyo.ac.jp

[一般事項]  
3rd ICoFF 事務局  
〒530-0001 大阪市北区梅田24-9  
サンケイビル本館7階  
(株)ジェイコム  
コンベンション事業本部内  
TEL: 06-6348-1391 FAX: 06-6456-4105  
E-mail: 3rdicoff@jtbc.com.co.jp

## Nutritional Genomics and Proteomics in Cancer Prevention

Conference Dates:  
September 5-6, 2002

Conference Site:  
Masur Auditorium  
Building 10  
National Institutes of Health Campus  
Bethesda, Maryland

Registration Fee:  
\$150

Deadlines:  
Registration deadline: August 15, 2002

Overview:  
The National Institutes of Health (NIH), Division of Cancer Prevention (DCP) at the National Cancer Institute (NCI), invites you to attend a conference on “Nutritional Genomics and Proteomics in Cancer Prevention”.

The purpose of this meeting is to highlight the molecular basis by which nutrients influence cancer prevention and provide examples for genomic/proteomic approaches to the science of nutrition.

The target audience for the conference includes pre-clinical and clinical researchers with an interest in nutrition and/or cancer prevention.

### Sponsored by:

- American Society for Nutritional Sciences
- National Institutes of Health

National Cancer Institute  
· Center for Cancer Research  
· Division of Cancer Prevention

### Office of the Director

- National Center for Complementary and Alternative Medicine
- Office of Dietary Supplements
- Office of Rare Diseases

点を当てたもので、大きな注目を集めました。以上、今回は、酸化ストレス関連の話題と抗酸化食品因子の「がん予防」における機能性を中心に編集いたしました。  
(大澤俊彦)

### 〈編集後記〉

最近、発がんのメカニズムにおける酸化ストレスの関与に大きな注目が集められてきています。まず、最初に、最近の酸化ストレスと発がんの関係、特に、標的遺伝子を中心とした新しいコンセプトを豊國先生にご紹介いただきました。さらに、広義の抗酸化食品因子の持つ機能性、特に、がん予防への期待について編集担当の私を含めて4人で分担させていただきました。まず、金沢先生には、ポリフェノール、フラボノイドとがん予防の最近の話題を紹介いただき、長尾先生には、カロテノイドの機能性、特に、細胞増殖に対する効果と共に吸収・代謝などについて、また、森光先生には、第2相酵素である解毒酵素誘導に及ぼすイソチオシアネートについて紹介していただきました。アメリカでは、ブ

ロッコリー中のイソチオシアネート、スルフォラファンに大きな注目が集められていますが、ワサビに含まれるイソチオシアネートも脚光を浴びつつあります。最後に、沖縄で「ウコン茶」として、また、インド料理に不可欠な香辛料「ターメリック」に用いられる「秋ウコン」中の黄色色素「クルクミン」の持つ酸化ストレス予防作用とがん予防の関連性を大澤より紹介させていただきました。まだまだ研究途中的内容が中心ですが、読者の皆様の参考になりましたら幸いです。最後に、前号のニュースレターに紹介された「第8回国際環境変異原学会」に引き続き、奈良で開催された「サテライトミーティング」の紹介を中江大先生にお願いいたしました。この「サテライトミーティング」は、「活性酸素・活性酸化窒素と発がん」に焦

発行 Japanese Society For Cancer Prevention  
日本がん予防研究会

会長 前田 浩  
(熊本大学医学部)  
微生物学 教授

編集委員 (本号担当者※)

※大澤 俊彦 大島 明  
垣添 忠生 小林 博  
田中 卓二 徳留 信寛  
(50音順)

事務局：札幌市中央区大通西6  
北海道医師会館内  
TEL 011-241-4550 FAX 011-222-1526  
問い合わせ、入会のご希望などは事務局へ